(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-20386

(P2002 – 20386A)

(43)公開日 平成14年1月23日(2002.1.23)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FΙ	テ~マコート*(参考)
C 0 7 D 471/04	106	C 0 7 D 471/04	106C 4C065
A 6 1 K 31/437		A 6 1 K 31/437	4 C 0 8 6
A 6 1 P 1/04		A 6 1 P 1/04	
1/16		1/16	
3/04		3/04	

審査請求 未請求 請求項の数1 OL (全 37 頁) 最終頁に続く

(21)出順番号 特願2000-206030(P2000-206030)

(22) 出順日 平成12年7月7日(2000.7.7)

(71)出願人 000185983

小野薬品工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号

(72)発明者 中井 久郎

大阪府三島郡島本町桜井3丁目1番1号 小野薬品工業株式会社水無瀬総合研究所内

(72)発明者 岸川 勝哉

大阪府三島郡島本町桜井3丁目1番1号

小野菜品工業株式会社水無瀬総合研究所内

(74)代理人 100081086

弁理士 大家 邦久 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ピラゾロピリジン誘導体 (57) 【要約】

【構成】式 (1) で示されるピラゾロビリジン誘導体及 びその非避性返 (式中、 R 1 はアルキル、アルキルチ ス 4 大機強素で優換されたアルキル等 4 R 4 は水素原 子、アルコキシ基 : R^3 は水素原子、アルキル、シクロアルキル、 R^3 は水素原子、アルキル、シクロアルキル、 R^3 との近/又は Sを含む単環、二環または三環ヘテロ環 : R^8 は水素原 子、アルキル、 シクロアルキル、 R^3 シクロアルキル、 R^3 にな水素原 子、アルキル、 R^3 にな水素原 子、アルキル、 R^3 にない R^3

【化1】

【効果】 式(I)の化合物は、PDE4阻害活性を有

し、炎症性疾患、精尿病性疾患、アレルギー性疾患、自 己免疫疾患、骨粗しょう症、肥満症、抗うつ、パーキン ソカ病、虚血再かん流陰寒、白血病等の予防および/ま たは治療に有用である。 【特許請求の範囲】

【請求項1】一般式(I)

【化1】

(式中, R1は

- 1) -OR⁶基、
- 2) S R 7基、
- C2~8アルキニル基、
- 4) ニトロ基、
- 5)シアノ基、
- 水酸基またはC1~8アルコキシ基で置換された、
- の) 小飯差またはし、C1~8アルキル基、
- 7) フェニル基、
- 8) C (O) R⁸基、
- 9) SO₂NR⁹R¹⁰基、
- 10) -NR¹¹SO₂R¹²基、
- 11) -NR¹³C (O) R¹⁴基、または
- 12) CH=NR¹⁶基を表わし、R⁶およびR⁷は、 i) 水瀬原子、ii) C1~8アルキル基、iii) C1~8 アルコキシ基で置換されたC1~8アルキル基、iv) ト リハロメチル基、v) C3~7シクロアルキル基、vi) フェニル基で置換されたC1~8アルキル基、またはvi
- リハロメチル基、 v) $C3 \sim 7 \ge \rho$ ロアルキル基、 vi) 7×10^{-10} は、 c) $1 \sim 4$ 個の蜜業原子、 $1 \sim 3$ 個の職業原子および/または $1 \sim 3$ 例の職業原子を含む $3 \sim 15$ 員の単原、二 課または三原式ペテロ原を表わし、 R^{5} は $C1 \approx 8 \times 10^{-10}$ 以下の R^{10} R¹⁰ 基または $1 \sim 10^{-10}$ R¹⁰ R¹⁰ 基または $1 \sim 10^{-10}$ R¹⁰ R¹⁰ 基または $1 \sim 10^{-10}$ R¹⁰ R¹⁰ A¹¹ E R¹⁰ は、それぞれ独立して水業原が手または $1 \sim 10^{-10}$ R¹⁰ は、それぞれ独立して水業原が手または $1 \sim 10^{-10}$ R¹⁰ は C $1 \sim 10^{-10}$ R¹¹ は C $1 \sim 10^{-10}$ R¹¹ は C $1 \sim 10^{-10}$ R¹² は C $1 \sim 10^{-10}$ R¹³ は C $1 \sim 10^{-10}$ R¹³ は C $1 \sim 10^{-10}$ R¹⁴ は C $1 \sim 10^{-10}$ R¹⁵ と R¹⁰ と R²⁰ は R²¹ と R²⁰ と R²¹ は たれぞれ独立して水業原子、または C $1 \sim 10^{-10}$ R²¹ は たれぞれ独立して 水素原子、または C $1 \sim 10^{-10}$ R²¹ は たれど R²¹ は L²¹ と R²¹ は たれど R²¹ は L²¹ と R²¹ は L²¹ と R²² は たれど R²¹ と R²¹ と R²² と R²¹ と R²² と R²¹ と R²² と R²² と R²³ と R²³ と R²³ と R²³ と R²⁴ と R
- 1) 水素原子、または
- C1~8アルコキシ基を表わし、R³は、
- 1) 水素原子、または
- 2) C1~8アルキル基を表わし、R4は、
- 1) 水素原子。
- 2) C1~8アルキル基、
- C3~7シクロアルキル基、
- 4) C3~7シクロアルキル基で置換されたC1~8ア

ルキル基.

- 5) 1~3個のハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基。または
- 6) 1~4個の窒素原子、1~3個の酸素原子および/ または1~3個の硫黄原子を含む3~15員の単環、二 環または三環式ペテロ環を表わし、R⁵は、
- 1) 水素原子、
- C1~8アルキル基、
- C3~7シクロアルキル基、
- 4) $C3\sim7$ シクロアルキル基で置換された $C1\sim8$ アルキル基、または
- 5) 以下のi) ~iii) から選択される1~3個の置換基 で置換されていてもよいフェニル基を表わし:
- i) C1~8アルキル基。
- C1~8アルコキシ基。
- iii) ハロゲン原子、R⁴、R⁶およびR⁷で表わされる1 ~4個の套票原子、1~3個の酸素原子および/または 1~3個の磁費原子を含む3~15員の単環、二環また は三環大ペテロ環は、以下のi)~iii)から源状される
- 1~3個の置換基で置換されていてもよい:i) C1~8アルキル基、
 - ii) C1~8アルコキシ基、
 - iii) ハロゲン原子、
- iv) カルボキシ基.
- v) C1~8アルコキシカルボニル基、
- vi) C2~8アシル基.
- vii) -SO₂-C1~8アルキル基、
- viii) オキソ基) で示されるピラゾロピリジン誘導体、 またはそれらの非毒性塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はピラゾロビリジン誘 導体に関する。さらに詳しく言えば、本発明は(1) 一 般式(I)

[化2]



(式中、すべての記号は後記と同じ意味を表わす。)で 示されるビラゾロビリジン誘導体、およびそれらの非権 性塩、(2) それらの製造方法、および(3) それらを 有効成分として含有する薬剤に関する。

[0002]

【発明の背景】細胞内情報伝達物質(セカンドメッセン ジャー)であるサイクリックアデノシン-3¹,5¹ モノリン酸 (c-AMP) やサイクリックグアノシン-3', 5'-モノリン酸 (c-GMP) は、ホスホジエ ステラーゼ (PDE) と呼ばれる加水分解酵素群によっ て不活性な5'-AMPや5'-GMPにそれぞれ分解 される。これらを不活化するPDEアイソザイムは、生 体に一律に存在するのではなく、細胞分布や組織分布な どに差を示し、 臓器結右の局在性を持って生体内に存在 している。現在までにPDE1~PDE11まで11種 類のファミリーの存在が確認されている (Current opin ion in Cell Biology, 12, 174-179 (2000)参照)。 【0003】これらのPDEのうち、PDE4は気道平 滑筋、上皮細胞、炎症細胞(マクロファージ、好中球、 好酸球)、Tーリンパ球等をはじめとする種々の細胞に 存在しており、これらの細胞の細胞内 c - AMPレベル を調節し、細胞機能の制御を行っている。一方、PDE 5は、血小板、心筋および血管平滑筋等に存在し、細胞 内c-GMPレベルを調節し、循環器系の制御に関与し ている。そのため、PDE4阻害剤は、PDE4による c-AMPの分解を抑制することによって細胞内 c-AMPの蓄積を引き起こすことから、気管支拡張作用、抗 炎症作用、メディエータ游離抑制作用および免疫抑制作 用等を有することが知られている。従って、PDE 4を 特異的に阻害する薬剤は、PDF5による循環器への作 用を示さず、種々の疾患、すなわち、炎症性疾患(喘 息、閉塞性肺疾患、敗血症、腎炎、肝炎等) 、糖尿病性 疾患、アレルギー性疾患 (アレルギー性鼻炎、アレルギ 一性結膜炎、アトピー性皮膚炎等)、自己免疫疾患(潰 瘍性大腸炎、クローン病、リュウーマチ、乾癬、多発性 硬化症、膠原病等)、骨粗しょう症、肥満症、抗うつ、 パーキンソン病、虚血再かん流障害、白血病 (Exp. Opi n. Invest. Drugs., 8, 1301-1325 (1999)) 等の予防お よび/または治療に有用であると考えられる。

[0004]

【従来の技術】ピラゾロピリジン誘導体としては、例え ば、WO2000/15222号明細書に、一般式 (A)

I/E 3 1

$$Y^{A_{N}} = X^{A_{N}} = X^{A_{N}}$$

$$Y^{A_{N}} = X^{A_{N}} = X^{A_{N}} = X^{A_{N}}$$

$$Y^{A_{N}} = X^{A_{N}} =$$

(式中、E^{2A}は-NH-A^{1A}-置換されたアリール (基 中、A1AはC1~10のアルキレンまたは置換されたア ルキレンを表わす。) 等を表わし、X3Aは-N (R9A) (R^{10A}) (基中、R^{9A}、R^{10A}は水素原子、アルキル等 を表わす。) 等を表わし、Y^は容素原子等を表わし、 Z^Λ は窒素原子または $C(R^{7\Lambda})$ (基中、 $R^{6\Lambda}$ は水素原 子、アルキル等を表わす。)を表わし、R3Aは水素原

子、アルキル、シクロアルキル等を表わし、R^{4A}は水素 原子等を表わす。) で示される化合物およびそれらの薬 理学的に許容な塩が、cGMPホスホジエステラーゼ (PDE 5) 阻害活性を有していることが記載されてい る(基の説明は必要な部分を抜粋した。)

[0005]

[4:4]

【発明の目的】本発明者らは PDF4間事活性を有す る化合物を見出すべく鋭意研究を行なった結果、一般式 (1) で示されるピラゾロビリジン誘導体が目的を達成 することを見出し、本発明を完成した。

[0006] 【発明の開示】本発明は、(1) 一般式(I)

【0007】 (式中、R¹は

- 1) -OR⁶基。
- SR⁷基。
- C2~8アルキニル基。
- 4) ニトロ基、
- 5) シアノ基、
- 6) 水酸基またはC1~8アルコキシ基で置換された、
 - C1~8アルキル基、
 - 7) フェニル基、
 - 8) -C (O) R⁸基、
 - 9) -SOaNR9R10基。
 - 10) -NR¹¹SO₂R¹²基、 11) -NR¹³C (O) R¹⁴基、または
 - 12) CH=NR¹⁵基を表わし、

【0008】 R⁶およびR⁷は、i) 水素原子、ii) C1 ~8 アルキル基. iii) C1~8 アルコキシ基で置換さ れたC1~8アルキル基 iv) トリハロメチル基 v) C3~7シクロアルキル基、vi) フェニル基で置換され たC1~8アルキル基、またはvii) 1~4個の窒素原 子、1~3個の酸素原子および/または1~3個の硫黄 原子を含む3~15員の単環、二環または三環式ヘテロ 環を表わし、R8はC1~8アルキル基、フェニル基、 -NR¹⁶R¹⁷基または-NR¹⁸NR¹⁹R²⁰基を表わし、 および、R9とR10およびR11とR13は、それぞれ独立 して水表原子またはC1~8アルキル基を表わし、R12 はC1~8アルキル基を表わし、R14はC1~8アルキ ル基、C1~8アルコキシ基、または-NR²¹R²²基を 表わし、R15は水酸基、C1~8アルコキシ基、または -NR²³R²⁴を表わし、R¹⁶とR¹⁷、R¹⁸とR¹⁹と

 R^{20} 、 R^{21} と R^{22} および R^{23} と R^{24} は、それぞれ独立して水素原子、またはC1~8アルキル基を表わし、

- [0009] R2tt.
- 1) 水素原子、または
- C1~8アルコキシ基を表わし、R³は、
- 1) 水素原子、または
- C1~8アルキル基を表わし、
- 【0010】R⁴は、
- 1) 水素原子、
- C1~8アルキル基、
- 3) C3~7シクロアルキル基、
- 4) C 3~7 シクロアルキル基で置換されたC 1~8 アルキル基、
- 5) 1~3個のハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基、または
- 6) 1~4 個の窒素原子、1~3 個の酸素原子および/ または1~3 個の硫黄原子を含む3~15 貝の単環、二 環または三環式ヘテロ環を表わし、
- 【0011】R⁵は、 1)水素原子、
- C1~8アルキル基、
- C3~7シクロアルキル基、
- 4) C3~7シクロアルキル基で置換されたC1~8ア ルキル基、または
- 5) 以下のi) ~iii) から選択される1~3個の置換基 で置換されていてもよいフェニル基を表わし:
- i) C1~8アルキル基、
- ii) C1~8アルコキシ基、
- iii) ハロゲン原子、
- 【0012】 R⁴、R⁸およびR⁷で表わされる1~4個の産業原子、1~3個の酸業原子および/または1~3個の破壊原子を含む3~15員の単環、工業または三環 ホヘテロ環は、以下のi) ~iii)から選択される1~3個の産海基で電場されていてもよい:
- i) C1~8アルキル基、
- ii) C1~8アルコキシ基.
- iii) ハロゲン原子.
- iv) カルボキシ基.
- v) C1~8アルコキシカルボニル基、
- vi) C 2~8アシル基、
- vii) -SO_o-C1~8アルキル基、
- viii) オキソ基) で示されるピラゾロピリジン誘導体、 またはそれらの非毒性塩、
- 【0013】(2) それらの製造方法、および(3) それらを有効成分として含有する薬剤に関する。
- 【0014】一般式(1)中、C1~8アルキル基とは、メチル、エチル、プロピル、プチル、ベンチル、ペ キシル、ヘブチル、オクチルおよびそれらの異性体である。一般式(1)中、C2~8アルキニル基とは、エチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニ

ル、ヘプチニル、オクチニル基およびそれらの異性体で ある。一般式(I) 中、C1~8アルコキシ基とは、メ トキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ、ペンチルオ キシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、オクチルオキ シ基およびそれらの異性体である。

【0016】本発明において、ハロゲン原子とは塩素、 泉素、フッ素、ヨウ素原子を意味する。一般式(I) 中、トリハロメチル基とは、塩薬、臭素、フッ素、ヨウ 素原子によってトリ置換されたメチル基である。一般式 (I)中、C3~7シクロアルキル基とは、シクロブロ ビル、シクロブチル、シクロベンチル、シクロヘキシ ル、シクロベプチル、シクロオクチル基およびそれらの 異性体である。

【0017】一般式(I)中、1~4個の窒素原子、1 ~3個の酸素原子および/または1~3個の破費原子を 含む3~15員の単環、二環または三環式ベテロ環と は、1~4個の窒素原子、1~3個の酸素原子とは または1~3個の磁素原子と含む5~18員の単環、二 環または三環式ペテロ環フリールまたはそれらが一節ま た社全部施口に残るを力・

【0018】1~4個の窒素原子、1~3個の酸素原子 および/または1~3個の硫黄原子を含む3~15員の 単環、二環または三環式複素環アリールとしては、例え ば、ピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾ ール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、 ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フラン、ピラン、 オキセピン、チオフェン、チアイン (チオピラン)、チ エピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾー ル、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、オ キサジン、オキサジアジン、オキサゼピン、オキサジア ゼピン、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン、チ アゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドー ル、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェ ン、イソベンゾチオフェン、インダゾール、キノリン、 イソキノリン、フタラジン、ナフチリジン、キノキサリ ン、キナゾリン、シンノリン、ベンゾオキサゾール、ベ ンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、ベンゾオキセピ ン、ベンゾオキサアゼピン、ベンゾオキサジアゼピン、 ベンゾチエピン、ベンゾチアアゼピン、ベンゾチアジア ゼピン、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ベンゾフ ラザン、ベンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、

カルバゾール、アクリジン、ジベンゾフラン、ジベンゾ チオフェン環等が挙げられる。

【0019】1~4個の窒素原子、1~3個の酸素原子 および/または1~3個の硫黄原子を含む3~15員の 単環、二環または三環式複素環で、一部または全部飽和 した環としては、例えば、ピロリン、ピロリジン、イミ ダゾリン イミダゾリジン ピラゾリン ピラゾリジ ン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テ トラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジ ン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトロヒドロピラ ジン、ピペラジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロ ピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジ ン、テトラヒドロビリダジン、パーヒドロビリダジン、 ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロ アゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピ ン、パーヒドロジアゼピン、ジヒドロフラン、テトラヒ ドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒドロピラン、ジ ヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロ チアイン (ジヒドロチオピラン)、テトラヒドロチアイ ン (テトラヒドロチオピラン)、ジヒドロオキサゾー ル、テトラヒドロオキサゾール、ジヒドロイソオキサゾ ール、テトラヒドロイソオキサゾール、ジヒドロチアゾ ール、テトラヒドロチアゾール、ジヒドロイソチアゾー ル、テトラヒドロイソチアゾール、ジヒドロオキサジア ゾール、テトラヒドロオキサジアゾール、ジヒドロチオ ジアゾール、テトラヒドロチオジアゾール、テトラヒド ロオキサジアジン、テトラヒドロチアジアジン、テトラ ヒドロオキサアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピ ン、パーヒドロオキサアゼピン、パーヒドロオキサジア ゼピン、テトラヒドロチアアゼピン、テトラヒドロチア ジアゼピン、パーヒドロチアアゼピン、パーヒドロチア ジアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、インドリ ン、イソインドリン、ジヒドロベンゾフラン、パーヒド ロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒド ロイソベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフェン、パー ヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイソベンゾチオフェ ン、パーヒドロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダ ゾール、パーヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン。 テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、ジヒドロ イソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、パーヒドロ イソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタ ラジン、パーヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジ ン、テトラヒドロナフチリジン、パーヒドロナフチリジ ン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリ ン、パーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テ トラヒドロキナゾリン、パーヒドロキナゾリン、ジヒド ロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パーヒドロシ ンノリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベ ンゾオキサゾール. ジヒドロベンゾチアゾール. パーヒ ドロベンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾール、

バーヒドロベンソイミダゾール、ジヒドロカルバゾール、テトラヒドロカルバゾール、パーヒドロカルバゾール、ジヒドロアクリジン、デトラヒドロプクリジン、バーヒドロアクリジン、ジヒドロジベンゾラカフェン、デトラヒドロジベンゾフラン、デトラヒドロジベンゾチオフェン、バーヒドロジベングフラン、バーヒドロジベンゾチオフェン、ジオキサン、ジオオサン、ジオオラン、ジケアン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオキサン、ベングジオ

【0020】本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル基、アルキル基、アルキルン基には直鎖のものおよび分枝鎖のものが含まれる。さらに、二重結合、聚、縮合環における異性体(E、Z、シス、トランス体)、不齐炭素の存在等による異性体(R、S体、 α 、 β 体、エナンオー、ジアステレオマー)、炭光性を有る光学活性体(D、L、d、1 体)、クロマトグラフ分離による極性体(高極性体、低極性体)、平衡化合物、これらの任意の剥合の混合物、ラセミ混合物は、すべて本発明に合まれる。

【0021】本発明においては、特に断わらない限り、 当業者にとって明らかなように記号 【化5】

は紙面の向こう側(すなわち α - 配置)に結合していることを表わし、 【化 6 】

は紙面の手前側(すなわ≫β−配置)に結合していることを表わし、 【化7】

は α - 、 β - またはそれぢの混合物であることを表わす。

5.

【0023】酸付加塩は非毒性かつ水溶性であることが 好ましい。適当な酸付加塩としては、例えば塩酸塩、臭 化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸 塩のような無機酸塩、または酢酸塩、乳酸塩、酒石酸 塩、安息香酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、エ タンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンス ルホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコ ン酸塩のような有機酸塩が挙げられる。

【0024】溶媒和物は非毒性かつ水溶性であることが 好ましい。適当な溶媒和物としては、例えば水、アルコ ール系の溶媒 (例えば、エタノール等) のような溶媒和 物が挙げられる。

【0025】一般式(I)中、R1としては、-OR6基 または-SR7基であり、-OR6基が好ましい。R6基 としては、C1~8アルキル基または1~4個の窒素原 子、1~3個の酸素原子および/または1~3個の硫黄 原子を含む3~15員の単環、二環または三環式ヘテロ 環が好ましく、メチル基、エチル基またはピロリジンが 特に好ましい。一般式(I)中、R²としては、水素原 子が好ましい。一般式 (I) 中、R3としては、水素原 子が好ましい。一般式 (I) 中、R⁴としては、C1~ 8アルキル基またはシクロアルキル基が好ましく、メチ ル、エチル、シクロプロピル、シクロプチル、またはシ クロペンチル基が特に好ましい。一般式(I)中、R⁵ としては、C1~8アルキル基、C3~7シクロアルキ ル基またはフェニル基が好ましく、メチル、エチル、ブ ロピル、またはブチル基が特に好ましい。 【0026】一般式 (I) で示される化合物のうち、好

ましい化合物としては、一般式 (I-A)

[化8]

R^{*} (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)、 または

【0027】一般式 (I-B) 【化9】

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で 示される化合物が挙げられる。

【0028】本発明の具体的な化合物として、表1~1 0 で示される化合物、実施例の化合物、それらの非素性 塩、酸付加塩および溶媒和物塩が挙げられる。なお、以 下の各表中、Meはメチル基を表わし、Etはエチル基 を表わし、i-Prはイソプロビル基を表わし、その他 の記号は前記と同じ意味を表わす。

[0029]

【表1】

差⊥ O HN CH₃ O H₂N (I-A-1)

1 H 11 2 Me 12 3 Et 13 4 i-Pr 14 5 OMe 15 6 OF ₃ 16	\bigcirc
3 Et 13 4 i-Pr 14 5 OMe 15 6 OF ₃ 16	
4 i-Pr 14 5 OMe 15 6 OF ₃ 16	\sim
5 OMe 15	NH
6 °CF ₃ 16 °C	N-co₂Me
	₩
	N_CO ₂ Me
7 🗖 17	₩H
8 🕥 18	√NH NH
9 🕥 19	HN D
10 20	\sqrt{\sq}\sqrt{\sq}}}}}}}}}} \sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sqrt{\sq}}}}}}}}} \signtarisinftine{\sinthintity}}}}} \simptintite{\sintite{\sintitta}\sinthintit{\sintitta}}}}}} \simptintite{\sintitta}\sintitite{\sintitta}\sintitta}\sintititit{\sintitta}\sintititit{\sintitta}\sintititit{\sintitta}\sintitititit{\sintitta}\sintitititititititititititititititititit

[0030]

<u>#IN</u> (I-A-2)

		CH3	
No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\sim
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-CO ₂ Me
5	√ OMe	15	NH
6	℃F ₃	16	VN CO₂Me
7		17	NH NH
8	D	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	S

[0031] [表3]

<u>表3</u>	R ⁶	
	H ₂ N CH ₃	(I-A-3)
	N	

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\searrow
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co₂Me
5	_ OMe	15	₩H
6	℃F ₃	16	VN CO₂Me
7		17	NH
8	D	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	C2

[0032] 【表4】

表4 O HN CH₃
(I-A-4)

		3	
No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	C
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co _z Me
5	_ OMe	15	NH
6	℃F ₃	16	N _{CO₂Me}
7		17	NH
8	\bigcirc	18	VNH ONH
9	\Diamond	19	HN
10		20	5
	~~	[表5]	3-2/

[0033]

表5 O HN CH₃ N N (I-A-5)

Olig			
No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Ме	12	C
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	_ OMe	15	₩H
6	℃F ₃	16	N _{CO₂Me}
7		17	NH
8	\Diamond	18	₩H
9	\Diamond	19	HN
10		20	S
		表句	

[0034]

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\sim
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	√ OMe	15	₩
6	℃F ₃	16	N _{CO₂Me}
7		17	NH NH
8	\bigcirc	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20 【表7	5)

[0035]

<u>表 7</u>	HN S R	
	H ₂ N	(I-B-2)
	N CH₃	

No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	\triangleright
2	Me	12	\mathcal{C}
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	_ OMe	15	₩
6	℃F ₃	16	∵N _{CO₂Me}
7	_	17	NH NH
8	Ø	18	VNH NH
9	\Diamond	19	HN
10		20	\$

[0036] [表8]

<u>表 8</u>	O HN CH ₃ S ⁻ R ⁶	(I-B-3)

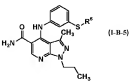
No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	Ç
2	Me	12	\sim
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N-co ₂ Me
5	√ OMe	15	₩
6	℃F ₃	16	N CO₂Me
7		17	NH NH
8	D	18	VNH ONH
9	\Diamond	19	HN
10		20	T)

[0037] [表9]

表9 O HN S R⁶ CH₃ (I-B-4)

1 H 11 2 Me 12 3 Et 13 4 i-Pr 14 N-Cc 5 OMe 15 Ni 6 CF ₃ 16 Ni 7 17 N	
3 Et 13 N 4 I-Pr 14 N-Cc 5 OMe 15 NN 6 CF ₃ 16 N Cc 7 17 N 8 N 18 NN)
4 i-Pr 14	
5 OMe 15 ONI 6 CF ₃ 16 ONI 7 17 ONI 8 ONI 18 ONI NI N	н
6 °CF ₃ 16 °CN °CC 7 □ 17 S N	O ₂ Me
7 17 5N 8 18 5NN	4
7 17 5N 8 18 5NN	₂ Me
- N	
N	1
9 19 HN	
10 20 S	

[0038]



No.	R ⁶	No.	R ⁶
1	н	11	Ç
2	Me	12	\mathcal{C}
3	Et	13	NH
4	i-Pr	14	N−CO ₂ Me
5	√ OMe	15	₩
6	℃F ₃	16	VN CO₂Me
7		17	NH NH
8	D	18	VNH ONH
9	\Diamond	19	HN
10		20	S

[0039]

【本発明化合物の製造方法】一般式(I)で示される化 合物は、以下の方法または実施例に記載した方法で製造 できる。

[1] 一般式 (I) で示される本発明化合物のうち、R ³が水素原子を表わす化合物、すなわち、一般式 (I A)

【化10】

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で 示される化合物は、以下の方法によって製造することが できる。

【0040】一般式 (IA) で示される化合物は、一般式 (II)

【化11】

(式中、Xはハロゲン原子を表わし、R¹⁻¹およびR⁸⁻¹ はそれぞれれ¹およびR⁸-1 によって表わされる基に含まれる水酸素、チオール基、アミノ基まだはカルボキシル基は保護が必要な場合には保護されているものとする。その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物と、一般式 (III)

[0041]

【化12】

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で 示される化合物を反応させ、さらに必要に応じて保護基 の脱保護反応に付すことにより製造することができる。 (10042]一般式([1]で示される化合物と一般式

- (III) で示される化合物の反応は公知であり、例え ば、不活性有機溶媒(ジメチルホルムアミド、ジメチル スルホキンド、クロロホルム、塩化メチレン、ジェチル エーテル、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジオ キサン等)中、塩基(トリエチルアミン、ビリジン等) の存在下または非存在下、0~還減温度で反応させるこ とにより存なわれる。
- [0043] 保護基の賦保護反応は以下の方法によって 行うことができる。カルボキシル基、水酸基、アミノ基 またはデオール基の保護基の関保護反応はよく知られて おり、何えば、(1) アルカリ加水分解、(2) 酸性条 件下における限保護反応、(3) 加水素分解による服保 適反応、(4) シリル基の限準度に依然が発行される。
- 世下にわりる既保護反応、 (3) 加小米刀所による既保 護反応、 (4) シリル基の脱保護反応等が挙げられる。 【0044】これらの方法を具体的に説明すると、
- (1) アルカリ加水分解による股保護反応は、例えば、 有機溶媒 (メタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサ ン等) 中、アルカリ金属の水酸化物 (水酸化ナトリウ ム、水酸化カリウム、木酸化リテクム等)、アルカリ土 類金属の水酸化物 (水酸化パリウム、水酸化カルシウム 等)または炭酸塩 (炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等) あるいはその水溶液もしくはこれらの混合物を用いて、 0~40℃の温度で行なわれる。

【0045】(2)酸条件下での酸保護反応は、例え ば、有機溶媒(塩化メチレン、クロロホルム、ジオキサ ン、酢酸エチル、アニソール等)中、有機酸(酢酸、ト リフルオロ酢酸、メタンスルホン酸等)、または無機酸 (塩酸、硫酸等)もしくはこれらの混合物(奥化水素/ 酢酸等) 中、0~100℃の温度で行なわれる。

【0046】 (3) 加水密分解による提供養圧以は、例 えば、溶媒 (エーテル系 (テトラヒドロフラン、ジオキ サン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル等)、アル コール系 (メタノール、エタノール等)、ベンゼン系 (ベンゼン、トルエン等)、ケトン系 (アセトン、メチ ルエチルケトン等)、ニトリル系 (アセトン、メチ

等)、アミド系(ジメチルホルムアミド等)、水、酢酸 エチル、酢酸またはそれらの2以上の混合溶鉱等)中、 糠鉱 (バラジウムー炭素、バラジウム風、水酸化パラジ ウム、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、常圧ま たは加圧下の木素雰囲気下または平酸アンモニウム存在 下、0~200℃の温度で行なわれる。

【0047】(4)シリル基の脱保護反応は、例えば、水と混和しうる有機溶媒(テトラヒドロフラン、アセトニトリル等)中、テトラブチルアンモニウムフルオライドを用いて、0~40℃の温度で行なわれる。

【0048】また、カルボキシル基の保護基としては、 例えばメテル基、エテル基、エープテル基、ベンジル基 が挙げられる。水酸基の保護基としては、例えばメトキ シメチル基、2ーテトラヒドロビラニル基、エープテル ジメテルシリル基、 エープチルジフェニルシリル基、ア モナル基、ベンジル基が挙げられる。アミノ基の保護基 としては、例えばベンジルオキシカルボニル基、9 - フ ルオレニルメトキシカルボニル基が挙げられる。チオー ル基の保護基としては、例えばベンジル基、メトキシベ ンジル基、メトキシメテル基、2 - テトラヒドロビラニ ル基、ジュニルメチル基、アモナル基が増がられる。 カルボキシル基、水酸基、アミノ基またはテオール基の 保護基としては、上記した以外にも容易にか一選状的に 保護基としては、上記した以外にも容易にか一選状的に 機能できる基となれば特に限定されない、例えば、1

W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley, New York, 1991に記載されたものが用いられる。当業者には容易に理解できることではあるが、これらの脱保護反応を使い分けることにより、目的とする本発明化合物を容易に製造することができる。

【0049】 [2] 一般式 (I) で示される化合物のうち、 R^3 がC1 \sim 8rルキル基を表わす化合物、すなわち、一般式 (IB)

【化13】

(式中、 R^{3-1} は $C1\sim8$ アルキル基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物は以下の方法によって製造することができる。

【0050】一般式 (1B) で示される化合物は、前記 の一般式 (II) で示される化合物を一般式 (III) で示 される化合物と反応させて得られる化合物と、一般式 (IV)

【化14】

X-R3-1 (IV)

(式中の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される 化合物を反応させ、さらに必要に応じて保護基の脱保護 反応に付すことにより製造することができる。

【0051】一般式 (II) で示される化合物を一般式 (III) で示される化合物と反応させて得られる化合物と、一般式 (IV) で示される化合物との反応は公知で

ある。例えば、不活性有機溶媒 (ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキンド、クロロホルム、塩化メチレ 、テトラミドロフラン、アセトニトリル、ジオキサン、トルエン等)中、塩基(炭酸カリウム、炭酸ナルシウム、炭酸ナルリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、酸化柴等)の存在下、0~還流温度で反応させることにより行なわれる。保護系の股保護反応は上記の方法と同様に行うことができる。

【0052】出発原料として用いる一模式 (11)、(11) および (1 V) で示される化合物は、公知の方法に より製造することができるか、あるいは市販をよれている 化合物である。例えば、一般式 (11) で示される化合物 は反応工程式1で示す方法により製造することができる。

【0053】 【化15】

反応工程式1

反応工程式中、Etはエチル基を表わし、その他の記号 は前記と同じ意味を表わす。

【0054】反応工程式中、一般式(V)で示される化合物は公知であるか、あるいは公知の方法により容易に 参議することができる。本明編書中の各反応において、 反応生成物は通常の精製手段、例えば、常圧下または減 圧下における嘉留、シリカゲルまたはケイ酸・グネシウト なを用いた高速波体クロマトグラフィー、薄層クロ・ グラフィー、あるいはカラムクロマトグラフィーまたは 洗浄、事結品等の方法により精製することができる。精 製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終 了後に行なってもよい。

[0055]

【薬理効果】一般式 (I) で示される本発明化合物がPDE4阻害活性を有することは、以下の実験によって証明された。

インビトロ (in vitro) 酵素アッセイ

[実験力法] U 9 3 7 無限 (ヒト単球由来)を10%ウシ結児血精を含む R PM I 1 6 4 0 5 地地中で培養した。 U 9 3 7 無認を回収し、2 0 mM トリス塩酸(T r i s ーHC 1) [p H8.0, PM SF (l m M), ロイベブチン (leupeptin) ($1 \mu g/m l$), ベブスタチンA ($0 \mu g/m l$), ベブスタチンA ($0 \mu g/m l$), 中でホモジナイズした。遠心分離 ($0 \mu g/m l$), 中でホモジナイズし 校し、 $0.45 \mu m$ のフィルターでろ過した。サンブルをM o n o Q (ファルマシア社製、強陰イオン交換カラム)カラムに機せ、N a C $1 \mu g/m l$ ($0 \mu g/m l$) 一般ではで溶出した。 $1 \mu g/m l$ でのlp で溶出した。 $1 \mu g/m l$ でのlp で溶出した。 $1 \mu g/m l$ により P D E 活性の前後 した面分を回収し、P D E 4 間書所性を消失した面分を回収し、P D E 4 間書所せを消定するための酵素液として使用した。

【0056】酵素活性測定は、以下の方法で行なった。

【0057】本発明化合物のPDE4阻害活性率を以下 の式より算出した。

PDE 4活性阻害率(%)= (1-本発明化合物存在下の放射活性/本発明化合物非存在下の放射活性/ $\times 10$

【0058】IC₈₀値はPDE4活性を50%阻害する 本発明化合物濃度として、各化合物について算出した。 実験結果を表11に示す。

【0059】

表11

	実施例番号	IC ₅₀ (μM)
	1	0.004
	1 (36)	0.003
1	1 (38)	0.010

[0060]

【毒性】一般式(I)で示される本発明化合物の毒性は 非常に低いものであり、医薬として使用するために十分 安全であると考えられる。

[0061]

【医薬品-の適用】本塾明仁合物は、PDE 4 報書活性 を育することで、炎症性疾患 (唱息、開寒性肺疾患、飲 血症、腎炎、肝炎等)、糖尿病性疾患、アレルギー性疾 患 (アレルギー性鼻炎、アレルギー性紡膜炎、アトビー 性皮膚炎等)、自己免疫疾患 (積瘍性大腸炎、クローン 病、リュウーマチ、成績、多発性硬化症、膨胀病等)、 骨粗しよう底、肥満症、抗うつ、パーキンソン病、虚血 下かん流解等、白血病等の予防および/または治療に有 用であると考えられる。

【0062】本発明で用いる一般式(1)で示される化合物、その非話性の塩、またはその溶媒和物を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。投与量は、年齢、体重、

症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なる
が、適常、成人一人あたり、1回につき、1mgから10 00mgの範囲で、1日1回から数回経口投与されるか、または成人一人あたり、1回につき、1mgから10 0 mgの範囲で、1日1回から数回非経口投与 (がましく は、静脈内投与) されるか、または1日1時間から24 時間の範囲で静脈内に持続発身される。もちろん前記し たように、投与量は、権々の条件によって変動するの で、上記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、ま た範囲を越えて必要な場合もある。

【0063】一般式(I)で示される化合物を投与する 際には、経口投与のための固体組成物、液体組成物およ びその他の組成物および非経口投与のための注射制、外 用剤、坐剤等として用いられる。経口投与のための固体 組成物には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等 が含まれる。カプセル剤には、ハードカプセルおよびソ フトカプセルが含まれる。このような固体組成物におい ては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも ひとつの不活性な希釈剤、例えばラクトース、マンニト ール、グルコース、ヒドロキシプロピルセルロース、微 結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メ タケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合される。組成物 は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例え ばステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、繊維素グ リコール酸カルシウムのような崩壊剤、ラクトースのよ うな安定化剤、グルタミン酸またはアスパラギン酸のよ うな溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤または丸剤 は必要により白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセル ロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレー トなどの胃溶性あるいは腸溶性物質のフィルムで被覆し ていてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよ い。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセ ルも包含される。

【0064】経口投与のための液体組成物は、薬剤的に 許容される乳澗剤、溶液剤、シロップ剤、エリキシル剤 等を含む。このような液体組成物においては、ひとつま たはそれ以上の活性物質が、一般的に用いられる不活性 な希釈剤 (例えば、精製水、エタノール) に含有され る。この組成物は、不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁 剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤を 含有していてもよい。経口投与のためのその他の組成物 としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、そ れ自体公知の方法により処方されるスプレー剤が含まれ る。この組成物は不活性な希釈剤以外に亜硫酸水素ナト リウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、 例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはク エン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー 剤の製造方法は、例えば米国特許第2,868,691号および 同第3,095,355号に詳しく記載されている。

【0065】本発明による非経口投与のための注射剤と

渦剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤として は、例えば注射用蒸留水および生理食塩水が含まれる。 非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピレン グリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のよ うな植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソ ルベート80 (登録商標) 等がある。また、無菌の水性 と非水性の溶液剤、懸濁剤および乳濁剤を混合して使用 してもよい。このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤 剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、ラクトー ス)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギ ン酸)のような補助剤を含んでいてもよい。これらはバ クテリア保留フィルターを通する渦、殺菌剤の配合また は照射によって無菌化される。これらはまた無菌の固体 組成物を製造し、例えば凍結乾燥品の使用前に、無菌化 または無菌の注射用蒸留水または他の溶媒に溶解して使 用することもできる。非経口投与のためのその他の組成 物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、 常法により処方される外溶液剤、軟膏、塗布剤、直腸内 投与のための坐剤および腺内投与のためのペッサリー等 が含まれる。

しては、無菌の水性および/または非水性の溶液剤、懸

[0066]

【参考例および実施例』以下、参考例および実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれらに限定されるものではない。クロマトグラフィーによる分離、TLCの箇所に示されているカッコ内の溶媒は、使用した溶出溶媒または展開溶媒を示し、制合は体積化を表わす。NMRの箇所に示されているカッコ内の溶媒は、測定に使用した溶媒を示している。

【0067】参考例1

2-(((1,3-ジメチルピラゾール-5-イル)アミノ)メチレン)プロバン-1,3-ジカルボン酸・ジエチルエステル

【化16】

【0068】エトキシメチレンマロン酸・ジエチルエス テル (38.9g) および5 - アミノー1, 3 - ジメチルゼ アメール (20.0g) の混合物を容温 1 2 0 でで 1 時間模 坪した。反応混合物を室温まで冷却後、ヘキサン (2 0 0 m L) を加えた。生じた結晶をろ過後、乾燥し、下記 物性値を有する標題化合物 (43.56g) を得た。

TLC: Rf 0.59 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (CDC1₃): δ 11.00 (bd, J = 12.3 Hz, 1H), 8.14 (d, J = 12.3 Hz, 1H), 5.86 (s, 1H), 4.32 (q, J

= 7.2 Hz, 2H), 4.24 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.74 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 1.38 (t, J = 7.2 Hz, 3H), 1.32 (t, J = 7.2 Hz, 3H),

【0069】参考例2

1, 3-ジメチル-4-クロロピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボン酸・エチルエステル 【化17】

【0070】参考例1で製造した化合物(43.56g)およびオキン塩化りん(144mL)の混合物を5時間選加した。反応混合物を室温まで冷却後、少しずつ水中に注ぎ、発熱が立さまつなから量が31になるまで水を加えた後、粗結晶をろ過した。粗結晶を酢酸エチル(1L)に溶解し、水および乾和食塩木で順次洗浄し、無水磁酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、下記物性値を有する板類化合物(28.47g)を得た。

TLC: Rf 0.85 (クロロホルム: メタノール=10:1):

NMR (CDCl₃): δ 8.95 (s, 1H), 4.45 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 4.07 (s, 3H), 2.76 (s, 3H), 1.43 (t, J = 7.2 Hz, 3H),

【0071】参考例3

3ージメチルー4ークロロピラゾロ[5,4-b]
 ピリジン-5ーカルボン酸

【化18】

【0072】参考例2で製造した化合物(28.47g)の ジメトキシエクン(25mL)溶液に、85%水酸化 カリウム(69.16g)を加えた後、水(180mL)を 満下し、蛮鼠で一晩撹拌した。水冷下、反応混合溶液を 4N-塩酸(25mL)で中和した。生じた綜晶をろ 過し、水洗後、乾燥し、下記物性値を有する標準化合物 (25.25g)を得た。

TLC: Rf 0.10 (クロロホルム: メタノール=10:1):

NMR (DMSO-d₆) : δ 8.90 (s, 1H), 3.99 (s, 3H), 3.34 (bs, 1H), 2.67 (s, 3H),

【0073】参考例4

1, 3-ジメチル-4-クロロピラプロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

[/E19]

TLC: Rf 0.45 (クロロホルム:メタノール=1 0:1):

NMR(DMSO-d₆): δ 8.54 (s, 1H), 8.03 (bs, 1 H), 7.79 (bs, 1H), 3.99(s, 3H), 2.66 (s, 3H)。 【0075】实施例1

1, 3-ジメチル-4-(3-メトキシフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化201

【0076】参考例4で製造した化合物(702mg) および3-メトキシアニリン(1.15g)のジオキサン (10mL) 溶液を6時間環流後、減圧機能した。得ら れた残強を6時限コチル(70mL)およびテトラヒドロ フラン(30mL)の混合溶線に溶解し、水および熱和 食塩水で順次洗浄し、無水配酸マグネシウムで乾燥後、 議輸した。租精製物をジオキサンで再結晶し、下記物性 値を有する本発明化合物(774mg)を得た。

TLC: Rf 0.32 (クロロホルム:メタノール=10:1);

NMR (DMSO-d_e): δ 10.97 (s, 1H), 8.74 (s, 1H), 8.21 (bs, 1H), 7.56 (bs, 1H), 7.26-7.17 (m, 1H), 6.75-6.60 (m, 3H), 3.89 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 1.69 (s, 3H).

【0077】実施例1(1)〜実施例1(69) 参考例4で製造した化合物または相当するハロゲン誘導 体と、3-メトキシアニリンまたは相当するアミン誘導 体を実施例1と回様の操作に付すことにより、以下に示 す本発眼化合物を得た。

【0078】実施例1(1)

1, 3-ジメチル-4-(2-メトキシフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化21】

【0079】TLC:Rf 0.32 (物のロホルム:メタ ノール=10:1):

$$\begin{split} & \text{NMR (DMSO-d}_6) \ : \ \delta \quad 10.70 \ (s, \ 1\text{H}), \ 8.71 \ (s, \ 1\text{H}), \\ & 8.18 \ (bs, \ 1\text{H}), \ 7.49 (bs, \ 1\text{H}), \ 7.16-7.08 \ (m, \ 2\text{H}), \\ & 6.95 \ (d, \ J=7.5 \ \text{Hz}, \ 1\text{H}), \ 6.88-6.79 \ (m, \ 1\text{H}), \\ & 3.87 \ (s, \ 3\text{H}), \ 3.86 \ (s, \ 3\text{H}), \ 1.59 \ (s, \ 3\text{H})_\circ \end{split}$$

【0080】実施例1(2)

1, 3ージメチルー4ー(4ーメトキシフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジンー5ーカルボキサ ミド

【化221

【0081】TLC:Rf 0.中は(クロロホルム:メタ ノール=10:1);

NMR (DMSO-d_o) : δ 11.11 (s, 1H), 8.71 (s, 1H), 8.81 (s, 1H), 7.49 (bs, 1H), 7.08 (d, J = 6.9 Hz, 2H), 6.92 (d, J = 6.9 Hz, 2H), 3.85 (s, 3H), 3.75 (s, 3H), 1.54 (s, 3H),

【0082】実施例1(3)

1, 3-ジメチル-4-(2, 4-ジメトキシフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化23】

【0083】TLC:Rf 022 (クロロホルム:メタ ノール=10:1):

NMR (0MSO-d₆): δ 10.81 (s, 1H), 8.66 (s, 1 H), 8.11 (bs, 1H), 7.42(bs, 1H), 6.92 (d, J = 8.4 Lz, 1H), 6.69 (d, J = 2.7 Hz, 1H), 6.44 (dd, J = 8.4 Lz, 1H), 5.44 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 3.76

(s, 3H), 1.53 (s, 3H).

【0084】実施例1(4)

1, 3-ジメチル-4-(2, 5-ジメトキシフェニル アミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボ キサミド

【化24】

【0085】TLC:Rf 0分数(クロロホルム:メタ ノール=10:1);

【0086】実施例1 (5)

1, 3-ジメチル-4-(3, 4-ジメトキシフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化25】

【0087】TLC:Rf 0.20 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

【0088】実施例1(6)

1, 3 - ジメチル-4 - (3, 5 - ジメトキシフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4 - b] ピリジン-5 - カルボ キサミド

【化26】

【0089】TLC:Rf 0.32 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

NMR (DMS0-d₆): δ 10.90 (s, 1H), 8.73 (s, 1 H), 8.20 (bs, 1H), 7.55(bs, 1H), 6.26 (s, 1H), 6.2 5 (s, 2H), 3.89 (s, 3H), 3.67 (s, 6H), 1.79 (s, 3 H).

【0090】実施例1(7)

1, 3-ジメチル-4-(2, 3-ジメトキシフェニル アミノ) ピラゾロ <math>[5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

[化27]

【0091】TLC: Rf 0.32 (クロロホルム: メタ ノール=10:1);

【0092】実施例1(8)

1-(2, 4, 6-トリクロロフェニル) -3-シクロプロピル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド [(62.8]

【0093】TLC:Rf 0.33 (酢酸エチル: ヘキサン=1:1);

$$\begin{split} NMR & & (DMSO-d_0): \delta & 10.94 \text{ (s, 1H)}, 8.67 \text{ (s, 1}\\ H), & 8.25 \text{ (bs, 1H)}, 7.97 \text{ (s, 2H)}, 7.65 \text{ (bs, 1H)}, 7.2\\ 5 & (\text{t, J} = 7.8 \text{ Hz, 1H)}, 6.76\text{-}6.64 \text{ (m, 3H)}, 3.69 \text{ (s, 3H)}, 1.35\text{--}1.20 \text{ (m, 1H)}, 0.72\text{--}0.63 \text{ (m, 2H)}, 0.52\text{--}0.43 \text{ (m, 2H)}. \end{split}$$

【0094】実施例1 (9)

1-メチル-3-シクロプロピル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化29】

【0095] T.L.C:Rf 0.33 (新統二チル); NMR (MSO-d₆): δ 11.00 (s, 11), 8.74 (s, 1 H), 8.22 (ss, 1H), 7.57 (ss, 1H), 7.19 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 6.69-6.60 (m, 3H), 3.87 (s, 3H), 3.68 (s, 3H), 1.26-1.14 (m, 1H), 0.70-0.60 (m, 2H), 0.44-0.34 (m, 2H)

【0096】実施例1 (10)

1-メチル-3- (チオフェン-2-イル) -4- (3 -メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピ リジン-5-カルポキサミド

【化30】



[0.097] TLC: Rf 0.36 (MRE $x \ne \nu \nu$); NMR (MSO- d_0): δ 11.12 (1B), 8.84 (s, 1H), 8.29 (bs, 1H), 7.66 (bs, 1H), 7.25 (dd, J = 5.1, 0.9 Hz, 1H), 6.92 (dd, J = 3.6, 0.9 Hz, 1H), 6.81 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 6.66 (dd, J = 5.1, 3.6 Hz, 1H), 6.37-6.24 (m, 3H), 4.04 (s, 3H), 3.55 (s, 3 H).

【0098】実施例1(11)

1-メチル-3-(4-クロロフェニル)-4-(3-メトキシフェニルアミノ)ピラゾロ[5,4-b]ピリ ジン-5-カルボキサミド 化311

【0 0 9 引 T L C : R f 0 35 (酢酸エチル); NMR (0MSO-d_p): δ 11.22 (s, 11), 8.85 (s, 1 h), 8.30 (ss, 18), 7.66 (ss, 14), 7.26 (d, J = 8.4 Hz, 24), 7.10 (d, J = 8.4 Hz, 24), 6.80-6.70 (m, 1 l), 6.28-6.20 (m, 31), 4.04 (s, 34), 3.54 (s, 3 Hz, 24), 7.10 (d, J = 8.4 Hz, 24), 6.80-6.70 (m, 1 Hz, 6.80-6.70 (m, 14), 8.80 (s, 14), 8.80

【0100】実施例1(12)

1-フェニル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ <math>[5, 4-b] ピリジン-5-カルポキサミド [ft.32]



【0101】TLC:Rf 0.43 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (CDCl $_3$): δ 10.56 (s, 1H), 8.60 (s, 1H), 8.12-8.09 (m, 2H), 7.53-7.48 (m, 2H), 7.26-7.18 (m, 2H), 6.78-6.69 (m, 3H), 5.90-5.70 (brs, 2H), 3.77 (s. 3H), 1.77 (s. 3H).

【0102】実施例1(13)

1-メチル-3-t-プチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化33】

【0103】TLC:Rf 0.30 (酢酸エチル);

NMR (DMSO- d_0): δ 8.62 (s, 1H), 8.14 (s, 1H), 7.73 (bs, 1H), 7.39 (bs, 1H), 7.03 (t, J = 8.4 H z, 1H), 6.43-6.35 (m, 1H), 6.27-6.20 (m, 2H), 3.99 (s, 3H), 3.64 (s, 3H), 1.33 (s, 9H),

【0104】実施例1(14)

1-フェニルー3-シクロプロピルー4- (3-メトキシフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジンー5-カルボキサミド

【化34】

【0105】TLC:Rf 0.44 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (CDCl₃): δ 10.50 (s, 1H), 8.61 (s, 1H), 8.12 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 7.49 (t, J = 8.1 Hz, 2 H), 7.31–7.17 (m, 2H), 6.78–6.62 (m, 3H), 6.00–5.6 0 (brs, 2H), 1.37–1.25 (m, 1H), 0.90–0.81 (m, 2 H), 0.55–0.48 (m, 2H),

【0106】実施例1(15)

1-メチル-3-フェニル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化35】

【0107】TLC:Rf 0.46(クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (CDCl₃): δ 10.47 (s, 1H), 8.64 (s, 1H), 7.35–7.31 (m, 2H), 7.11–7.06 (m, 3H), 6.75 (t, J=8.1 Hz, 1H), 6.37–6.32 (m, 1H), 6.26–6.19 (m, 2 H), 5.90–5.75 (brs, 2H), 4.14 (s, 3H), 3.59 (s, 3 H).

【0108】実施例1(16)

1, 3-ジメチル-4-(3-トリフロオロメトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化361

[$0.1 \ 0.9$] T L C : R f 0.30 (ffff $\not R$ = $\not F$ $/ \nu$) : NMR (DMSO-d_e) : δ 10.97 (s, 1H), 8.78 (s, 1 H), 8.26 (ss, 1H), 7.62 (bs, 1H), 7.48-7.37 (m, 1 H), 7.16-7.05 (m, 3H), 3.92 (s, 3H), 1.71 (s, 3 H),

【0110】実施例1(17)

1, 3-ジメチル-4-(3-トリフロオロメチルチオフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

[化37]



【0.1.1.1】 TLC: Rf 0.30 (酢酸エチル); NMR (0MSO- d_o): δ 11.04 (s, 1H), 8.79 (s, 1H), 8.29 (bs, 1H), 7.63 (bs, 1H), 7.54-7.54-7.32 (m, 4H), 7.59 (s, 3H), 1.66 (s, 3H)。

【0112】実施例1(18)

1, 3-ジメチル-4-(3-エトキシフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化38】

【0113】TLC:Rf 0.36 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (CDC1₃): δ 10.58 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 7.21–7.15 (m, 1H), 6.72–6.65 (m, 3H), 5.85–5.60 (b

rs, 2H), 3.99 (s, 3H), 3.97 (q, J = 6.9 Hz, 2H), 1. 77 (s, 3H), 1.37 (t, J = 6.9 Hz, 3H),

【0114】実施例1(19)

1, 3 ージメチルー4 - (3 ーイソプロピルオキシフェ ニルアミノ) ピラゾロ [5, 4 - b] ピリジンー5 - カ ルボキサミド

【化39】



【0115】TLC:Rf 0.41 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (CDCl $_3$) : δ 10.58 (s, 1H), 8.52 (s, 1H), 7.20-7.13 (m, 1H), 6.72-6.65 (m, 3H), 5.85-5.60 (b rs, 2H), 4.48 (sept, J = 6.0 Hz, 1H), 3.99 (s, 3 H), 1.77 (s, 3H), 1.29 (d, J = 6.0 Hz, 6H),

【0116】実施例1(20)

1, 3-ジメチル-4-(3-フェニルフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化40】



【0117】TLC:Rf 0.32 (グロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO-d_e): δ 11.10 (s, 1H), 8.75 (s, 1 H), 8.30-8.10 (brs, 1H), 7.60-7.57 (m, 3H), 7.45-7. 34 (m, 6H), 7.13-7.04 (m, 1H), 3.88 (s, 3H), 1.66 (s, 3H).

【0118】実施例1(21)

1, 3-ジメチル-4-(3-ベンジルオキシフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化41】



【0119】TLC:Rf 0.28 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

【0120】実施例1(22)

1, 3-ジメチルー4-(3-ニトロフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド 【化42】



【0121】TLC:Rf 0.28 (サロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO-d₀): δ 10.81 (s, 1H), 8.77 (s, 1 H), 8.24 (brs, 1H), 7.90-7.84 (m, 2H), 7.62 (brs, 1H), 7.58-7.46 (m, 2H), 3.93 (s, 3H), 1.80 (s, 3 H).

【0122】実施例1(23)

1, 3-ジメチル-4-(3-アセチルフェニルアミ /) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化43】



【0 1 2 3 】 T L C : R f 0.30 (酢酸エチル); NMR (DMSO-d_o) : δ 11.00 (s, 1H), 8.77 (s, 1 H), 8.24 (bs, 1H), 7.70(d, J = 7.5 Hz, 1H), 7.63 (s, 1H), 7.59 (bs, 1H), 7.46 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 7.35 (d, J = 7.5 Hz, 1H), 3.91 (s, 3H), 2.54 (s, 3 H). 1.65 (s. 3H).

【0124】実施例1(24)

1, 3-ジメチル-4- (3-ベンソイルフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化44】

【0125】TLC:Rf 0.30 (静敞エチル); NMR (MMSO-d₀): 5 10.94 (s, H), 8.75 (s, 1 H), 8.22 (bs, H), 7.70-7.62 (m, 3H), 7.59 (bs, 1 H), 7.54-7.40 (m, 5H), 7.36-7.31 (m, H), 3.93(s, 3H), 1.76 (s, 3H).

【0126】実施例1(25)

1, 3-ジメチル-4-(3-メチルチオフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

[化45]

[0 1 2 7] T.L.C : Rf 0.30 ($\dot{m}\dot{m}\dot{g}$ = $\mathcal{F}\nu$); NMR (DMSO-d₀) : δ 10.98 (s, 1H), 8.74 (s, 1H), 8.24 (s, 1H), 7.56 (ss, 1H), 7.23 (t, J=8.1Hz, 1H), 7.01 (s, 1H), 7.00 (d, J=8.1Hz, 1H), 6.84 (d, J=8.1Hz, 1H), 3.89 (s, 3H), 2.42 (s, 3H), 1.69 (s, 3H), 2.42 (s, 3

【0128】実施例1(26)

1, 3-ジメチル-4-(3-エチニルフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化46】

【0129】TLC:Rf 0.22 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO-d_o) : δ 10.91(s, 1H), 8.75(s, 1H), 8.25(s, 1H), 7.60(brs, 1H), 7.10-7.35(m, 4H), 4.17 (s, 1H), 3.89(s, 3H), 1.67(s, 3H)_o

【0130】実施例1(27)

1, 3-ジメチルー4-(3-ヒドロキシメチルフェニ ルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カル ボキサミド

【化47】

【0131】TLC:Rf 0.65 (グロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (DMSO-d_o): δ 11.05 (s, 1H), 8.73 (s, 1H), 8.20 (br, 1H), 7.54(br, 1H), 7.26 (dd, J=8.0, 8.0 Hz, 1H), 7.08-7.03 (m, 2H), 6.96 (d, J=8.0 Hz, 1H), 5.16 (t, J=6.2 Hz, 1H), 4.42 (d, J=6.2 Hz, 2H), 3.87(s, 3H), 1.61 (s, 3H),

【0132】実施例1(28)

1, 3-ジメチル-4-(3-アセチルアミノフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化48】

【0133】TLC:Rf 0.20 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO-d_g): δ 10.99 (s, 1H), 9.88 (s, 1 H), 8.73 (s, 1H), 8.22 (brs, 1H), 7.57 (brs, 1H), 7.35–7.32 (m, 2H), 7.22 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.78 (d, J = 8.1 Hz, 1H), 3.87 (s, 3H), 1.97 (s, 3H), 1.66 (s, 3H).

【0134】実施例1(29)

1, 3-ジメチル-4-(3-ブチルスルファモイルフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

[化49]

【0135】TLC:Rf 0.25 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (DMSO-d_Q): δ 11.14 (s, 1H), 8.80 (s, 1 H), 8.35 (brs, 1H), 7.67(brs, 1H), 7.57 (brs, 1H), 7.60-7.37 (m, 4H), 3.91 (s, 3H), 2.63 (q, J= 7.2 Hz, 2H), 1.65 (s, 3H), 1.35-1.15 (m, 4H), 0.78 (t, J= 7.2 Hz, 3H) $_{\circ}$

【0136】実施例1(30)

3 - ジメチルー4 - (3 - プロポキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4 - b] ピリジンー5 - カルボキサミド

[化50]

[0 1 3 7] TLC: R f $\stackrel{\text{bd}}{\text{cd}}$ 36 (府順年 $\mathcal{F}\mathcal{N}$); NMR (DMSO-d₀): δ 10.96 (s, 1H), 8.74 (s, 1 H), 8.20 (bs, 1H), 7.55 (bs, 1H), 7.19 (t, J = 8.4 Hz, 1H), 6.74-6.68 (s, 1H), 6.67 (s, 1H), 6.63 (d, J = 8.4 Hz, 1H), 3.89 (s, 3H), 3.87 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 0.94 (t, J = 6.9 Hz, 3H), 0.94 (t, J = 6.9 Hz, 3H), 0.94 (t, J = 6.9 Hz, 3H), 1.68

【0138】実施例1(31)

1, 3 - ジメチル-4 - (3 - シクロベンチルオキシフェールアミノ) ピラゾロ [5, 4 - b] ピリジン-5 - カルボキサミド

【化51】

[0139] TLC:Rf (売物 (幹納エテル); NMR (かは $O-d_0$): δ 10.98 (s, 1H), 8.74 (s, 1 H), 8.21 (bs, 1H), 7.56 (bs, 1H), 7.19 (t, J = 8.4 Hz, 1H), 6.70-6.60 (m, 3H), 4.80-4.72 (m, 1H), 3.8 9 (s, 3H), 1.90-1.46 (m, 8H), 1.68 (s, 3H)。 【0140】実施例1 (32)

1, 3-ジメチル-4-(3-シクロヘキシルオキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化52】

[0 1 4 1] TLC: R f $\stackrel{\text{C-85}}{0}$ (fifth: $\pm 7 \mu$); NMR (MNSO- d_0): δ 11.05 (br. Hb), 8.74 (s, 1 H), 8.23 (br. Hb), 7.58 (br. Hb), 7.18 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, Hb), 6.73-6.61 (m, 3H), 4.32-4.23 (m, 1 H), 3.88 (s, 3H), 1.90-1.81 (m, 2H), 1.72-1.59 (m, Hb), 1.66 (s, 3H), 1.54-1.43 (m, Hb), 1.43-1.13 (m, 6H).

【0142】実施例1(33)

1, 3-ジメチル-4-(3-(2H-3, 4, 5, 6 -テトラヒドロピラン-4-イル) オキシフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

I/E 5 3 1

 $\{0\ 1\ 4\ 3\ \}$ TLC:Rf $\{0\}$ (静極 $\mathcal{F}\mathcal{P}\nu$); NMR (MKO-d₂): δ 11.11 (br. 1H) 8.75 (s, 1 H), 8.25 (br. 1H), 7.60 (br. 1H), 7.23-7.17 (s, 1 H), 6.78-6.75 (s, 2H), 6.66 (d, J=7.8 Hz, 1H), 4.58-4.48 (s, 1H), 3.89 (s, 3H), 3.84-3.76 (s, 2 H), 3.47-3.38 (s, 2H), 1.95-1.85 (s, 2H), 1.65 (s, 3H), 1.58-1.45 (s, 2H), 2H)

【0144】実施例1(34)

1, 3ージメチルー4ー (3 - (オキソランー3 - イル) オキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4 - b] ピリジン-5 - カルボキサミド

【化54】

【0145】TLC:Rf 6.5 (酢酸エチル):

NMR (CDCl₃): δ 10.59 (s, 1H), 8.53 (s, 1H), 7.23-7.15 (m, 1H), 6.77-6.71 (m, 1H), 6.67-6.61 (m, 2H), 5.83 (bs, 2H), 4.90-4.82 (m, 1H), 3.99 (s, 3H), 3.98-3.83 (m, 4H), 2.23-2.04 (m, 2H), 1.7 (s, 3H),

【0146】実施例1(35)

1, 3-ジメチル-4-(3-(メチルスルホニルアミ ノ) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン -5-カルボキサミド

【化55】

【0147】TLC:Rf 6.5% (塩化メチレン:メタ ノール=10:1):

NMR $(DMSO-d_g)$: δ 10.96 (s, 1H), 9.72 (s, 1H), 8.75 (s, 1H), 8.23 (bs, 1H), 7.59 (bs, 1H), 7.27 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 7.00-6.92 (m, 2H), 6.87-6.81 (m, 1H), 3.89 (s, 3H), 2.94 (s, 3H), 1.70 (s, 3H).

【0148】実施例1(36)

1-メチル-3-エチル-4-(3-メトキシフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボ キサミド

【化56】

【0 1 4 9】T.L.C:Rf 0.59 (酢酸エチル); NMR (DMSO-d₀): δ 10.87 (s, 11b), 8.74 (s, 1 b), 8.21 (br. s, 1lb), 7.56 (br. s, 1lb), 7.17 (t, J= 8.1 Hz, 1lt), 6.70-6.60 (m, 2lb), 6.58 (m, 1lb), 3.90 (s, 3lb), 3.68 (s, 3lb), 1.98 (q, J=7.2 ltz, 2lb), 0.93 (t, J=7.2 ltz, 3lb)

【0150】実施例1(37)

1, 3-ジメチル-4-(3-シクロプチルオキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化57】

【0151】TLC:Rf 0.55%(トルエン:酢酸エチル=1:20):

NMR (MMSO- d_0): 5 11.08 (br. 1H), 8.74 (s, 1 H), 8.25 (br. 1H), 7.60 (br. 1H), 7.19 (cid, J = 1H), 7.60 (br. 1H), 7.19 (cid, J = 1H), 6.68+6.56 (m, 3H), 4.61 (quintet, J = 7.1 Hz, 1H), 3.88 (s, 3H), 2.35-2.23 (m, 2H), 2.03-1.85 (m, 2H), 1.79-1.64 (m, 1H), 1.89 (s, 3 H), 1.64-1.49 (m, 1H), 1.69 (s, 3 H), 1.69 (s, 3 H),

【0152】実施例1(38)

1, 3-ジメチル-4-(3-((3S)-1-メトキ シカルボニルビロリジン-3-イルオキシ)フェニルア ミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキ サミド

【化58】

【0153】TLC:Rf 0.55 (酢酸エチル:メタノ ール=10:1);

【0154】実施例1(39)

1, 3-ジメチル-4-(3-ヒドロキシフェニルアミ ノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサ ミド

【化59】

【0155】TLC:Rf 0.27 (場 ロロホルム:メタ ノール=10:1):

NMR (DMSO-d_e): δ 10.91 (s, 1H), 9.43 (s, 1

H), 8. 72 (s, 1H), 8. 20 (br. s, 1H), 7. 54 (br. s, 1 H), 7. 09 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 6. 55-6. 45 (m, 3H), 3. 87 (s, 3H), 1. 70 (s, 3H),

【0156】実施例1(40)

1- (4-メチルフェニル) -3-メチル-4- (3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド

【化60】

【0157】TLC:Rf 0.60 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO- d_0): δ 10.91 (s, 1H), 8.79 (s, 1H), 8.26 (brs, 1H), 8.03 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.66 (brs, 1H), 7.31 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 7.21 (t, J = 8.4 Hz, 1H), 6.75-6.67 (m, 3H), 3.71 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 1.79 (s, 3H),

【0158】実施例1(41)

1-メチル-4- (3-メトキシフェニルアミノ) ピラ ゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド 【化61】

【0.159】 TLC: Rf 0.31 (酢酸エチル); NMR (DMSO-d_o): δ 11.49 (s, 1H), 8.72 (s, 1H), 8.14 (br. s, 1H), 7.46 (br. s, 1H), 7.38 (t, J=7.5 Hz, 1H), 7.00-6.85 (m, 3H), 6.67 (s, 1H), 3.89 (s, 3H), 3.75 (s, 3H), 6.67 (s, 1H), 3.89

【0160】実施例1(42)

1-(3-メトキシフェニル)-3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ[5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化62】

【0161】TLC:Rf 0.36 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

 $\begin{aligned} & \text{NMR} & \left(\text{OMSO-d6} \right): \ 5 & 10.92 \ (\text{s}. \ 1\text{H}), \ 8.82 \ (\text{s}. \ 1 \\ \text{H}), \ 8.95-8. \ 20 \ (\text{brs}, \ 1\text{H}), \ 7.82-7. \ 79 \ (\text{m}. \ 2\text{H}), \ 7.73-7. \end{aligned} \\ & 60 \ (\text{brs}, \ 1\text{H}), \ 7.42 \ (\text{t}, \ J = 8.1 \ \text{Hz}, \ 1\text{H}), \ 7.22 \ (\text{t}, \ J = 8.1 \ \text{Hz}, \ 1\text{H}), \ 7.26 \ (\text{s}. \ 3\text{H}), \ 3.71 \ (\text{s}. \ 3\text{H}), \ 3.82 \ (\text{s}. \ 3\text{H}), \ 3.71 \ (\text{s}. \ 3\text{H}), \ 1.80 \ (\text{s}. \ 3\text{H}), \ 3.82 \ (\text{s}. \ 3\text{H}), \ 3.71 \ (\text{s}. \ 3\text{H}), \ 1.80 \ (\text{s}. \ 3\text{H}), \ 3.82 \ (\text$

【0162】実施例1(43)

【化63】

【0163】TLC:Rf 0.46 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO-d₀): δ 10.93 (s, 1H), 8.78 (s, 1H), 8.30-8.20 (brs, 1H), 8.00 (d, J=9.0 Hz, 2H), 7.67-7.58 (brs, 1H), 7.22 (t, J=8.1 Hz, 1H), 7.0 (d, J=9.0 Hz, 2H), 6.75-6.67 (m, 3H), 3.80 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 1.79 (s, 3H),

【0164】実施例1(44)

1- (3-メチルフェニル) -3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド

【化64】

【0165】TLC:Rf 0.45(クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (DMSO-d_o): δ 10.92 (s, 1H), 8.81 (s, 1 H), 8.26 (brs, 1H), 8.00-7.95(m, 2H), 7.67 (brs, 1 H), 7.40 (t, J=7.8 Hz, 1H), 7.21 (t, J=7.8 Hz, 1 H), 7.12 (d, J=7.8 Hz, 1 H), 6.80-6.65 (m, 3H), 3.71 (s, 3H), 2.39 (s, 3H), 1.80 (s, 3H).

【0166】実施例1(45)

1-メチル-3-シクロペンチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化65】



【0167】TLC:Rf 0.50 (クロロホルム:メタ ノール=10:1):

$$\begin{split} & \text{NMR} \quad \text{(DMSO-d_6)} \quad : \quad \delta \quad 10.82 \quad (s, \quad 1\text{H}), \quad 8.74 \quad (s, \quad 1\text{H}), \quad 8.21 \quad (ss, \quad 1\text{H}), \quad 7.56 \quad (ss, \quad 1\text{H}), \quad 7.17 \quad (d, \quad J=8.1 \\ & \text{Hz}, \quad 1\text{H}), \quad 6.70-6.61 \quad (m, \quad 2\text{H}), \quad 6.56 \quad (d, \quad J=8.1 \\ & \text{Hz}, \quad 1\text{H}), \quad 3.91 \quad (s, \quad 3\text{H}), \quad 3.69 \quad (s, \quad 3\text{H}), \quad 2.25-2.10 \quad (m, \quad 1\text{H}), \\ & 1.65-1.43 \quad (m, \quad 6\text{H}), \quad 1.35-1.15 \quad (m, \quad 2\text{H}), \\ \end{split}$$

【0168】実施例1(46)

1- (2-クロロフェニル) -3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド

【化661

【0169】TLC:Rf 0.48 (ヘキサン:酢酸エチル=1:3);

1- (3-クロロフェニル) - 3-メチル-4- (3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジレ-5-カルボキサミド (化67)

【0171】TLC:Rf 0.50 (ヘキサン:酢酸エチル=1:1);

NMR (MMSO-d_p): 5 10.95 (br. 1H), 8.84 (s, 1 b), 8.39 (dd, J = 2.0, 2.0 Hz, 1H), 8.28 (br. 1H), 8.22-8, 18 (m, 1H), 7.70 (br. 1H), 7.55 (dd, J = 8. 1, 8.1 Hz, 1H), 7.38-7.33 (m, 1H), 7.22 (dd, J = 8.0, 8.0 Hz, 1H), 6. 79-6.68 (m, 3H), 3.72 (s, 3H), 1.79 (s, 3H),

【0172】実施例1(48)

1- (4-クロロフェニル) -3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルボキサミド

【化68】

【0173】TLC:Rf 0.38 (ヘキサン:酢酸エチル=1:1):

NMR (DMSO-d_e) : δ 10.94 (br, 1H), 8.81 (s, 1 H), 8.29 (br, 1H), 8.26 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.69 (br, 1H), 7.58 (d, J = 9.0 Hz, 2H), 7.22 (dd, J = 8.1, 8.1 Hz, 1H), 6.77-6.67 (m, 3H), 3.71 (s, 3H), 1.79 (s. 3H).

【0174】実施例1(49)

1-x チルー3-x チルー4-(3-x) トキシフェニル アミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ビリジンー5- カルボ キサミド

【化69】

【0175】TLC:Rf 0.51 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO- d_g): δ 10.93 (s, 18), 8.71 (s, 1 H), 8.22–8.15 (brs, 1H), 7.60–7.50 (brs, 1H), 7.20 (dd, J = 8.7, 7.8 Hz, 1H), 6.70–6.67 (m, 2H), 6.63 (d, J = 8.7 Hz, 1H), 4.31 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 3.7 0 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 1.35 (t, J = 7.2 Hz, 1H), I = 1.00 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 1.35 (t, I = 7.2 Hz, 1H), I = 1.00 (s, 3H), 1.95 (s, 3H), 1.35 (t, I = 7.2 Hz, 1H), I = 1.00 (s) I = 1.00

1 - (2-メチルフェニル) - 3-メチル- 4- (3- メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ[5, 4-b] ピリジン- 5-カルボキサミド

【化70】

【0177】TLC:Rf 0.45(クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (0MSO-d_o): δ 10.95 (s, 1H), 8.67 (s, 1 H), 8.21 (brs, 1H), 7.59 (brs, 1H), 7.45-7.30 (m, 4 H), 7.24 (t, J=8.1 Hz, 1H), 6.80-6.60 (m, 3H), 3.72 (s, 3H), 2.05 (s, 3H), 1.78 (s, 3H),

【0178】実施例1 (51)

1-シクロベンチル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ビラゾロ $[5,\ 4-b]$ ビリジン-5-カルボキサミド

【化71】



【0179】TLC:Rf 0.35 (クロロホルム:メタ ノール=10:1):

NMR (DMSO- $d_{\rm e}$): δ 10.91 (s, 1H), 8.70 (s, 1H), 8.18 (br.s, 1H), 7.54 (br.s, 1H), 7.19 (t, J=8.4 Hz, 1H), 6.75-6.60 (m, 3H), 5.23 (quintet, J=7.4 Hz, 1H), 3.70 (s, 3H), 2.10-1.75 (m, 6H), 1.70 (s, 3H), 1.75-1.60 (m, 2H),

【0180】実施例1(52)

1-ブチル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ビリジン-5-カルボキサミド

【化72】

【0181】TLC:Rf 0.40(クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (DMSO- d_0): δ 10.94 (s, 1B), 8.71 (s, 1 H), 8.19 (brs, 1H), 7.55 (brs, 1H), 7.23-7.17 (m, 1 H), 6.73-6.60 (m, 3H), 4.28 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 3.69 (s, 3H), 1.77 (quint., J = 7.0Hz, 2H), 1.68 (s, 3H), 1.20 (tq, J = 7.0, 7.5 Hz, 2H), 0.8 7 (t, J = 7.5 Hz, 3H).

【0182】実施例1(53)

1-プロピル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルポキサミド

【化731

【0183】TLC:Rf 0.40(クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (DMSO- d_0): δ 10.94 (s, 1H), 8.71 (s, 1 H), 8.18 (brs, 1H), 7.55(brs, 1H), 7.23-7.17 (m, 1 H), 6.71-6.62 (m, 3H), 4.23 (tq, J = 6.6 Hz, 2H), 3.69 (s, 3H), 1.80 (t, J = 6.6, 7.2 Hz, 2H), 1.69 (a, 3H), 0.81 (t, J = 7.2 Hz, 3H) $_0$

【0184】実施例1(54)

1-x+n-3-x+n-4-(3-(x+n+2)nx+n-4-(x+n+2)nx+n-4-(x

【化74】

【0185】TLC:Rf CH341 (クロロホルム:メタ

 $/ - \nu = 10:1)$;

NMR (DMSO- d_o): δ 10.99 (s, 1H), 9.62 (s, 1 H), 8.73 (s, 1H), 8.21 (br, 1H), 7.56 (br, 1H), 7.23–7.19 (m, 3H), 6.75–6.71 (m, 1H), 3.87 (s, 3H), 6.61 (s, 3H), 1.67 (s, 3H).

【0186】実施例1(55)

1-シクロヘキシルー3-メチルー4ー(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化75】

【0187】TLC:Rf 0.50 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

NMR (CDCl $_3$): δ 10.54 (s, 1H), 8.51 (s, 1H), 7.22-7.15 (m, 1H), 6.73-6.66 (m, 3H), 5.90-5.70 (b rs, 2H), 4.78-4.68 (m, 1H), 3.76 (s, 3H), 2.05-1.8 5 (m, 6H), 1.80 (s, 3H), 1.75-1.20 (m, 4H),

【0188】実施例1 (56)

1- (2-メトキシフェニル) -3-メチル-4- (3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ[5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化76】



【0189】TLC:Rf 0.52 (クロロホルム:メタ ノール=9:1):

【0190】実施例1 (57)

1、3-ジメチル-4-(3-カルバモイルフェニルア

ミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキ サミド

【化77】

【0191】TLC:Rf 0.34 (クロロホルム:メタ ノール=10:1):

【0192】 実施例1 (58)

1, 3 -ジメチル-4-(3 - (アミノカルバモイル) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4 - b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化78】

【0193】TLC:Rf 0.67 (クロロホルム:メタ ノール=5:1);

NMR (DMSO-d_g): δ 11.05 (s, 1H), 9.73 (s, 1 H), 8.76 (s, 1H), 8.23 (br, 1H), 7.58-7.51 (m, 3 H), 7.39 (dd, J = 7.8, 7.8 Hz, 1H), 7.27-7.23 (m, 1H), 4.75-4.35 (m, 2H), 3.88 (s, 3H), 1.58 (s, 3 H).

【0194】実施例1 (59)

1, 3 - ジメチルー4 - (3 - (メトキシメトキシ) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4 - b] ピリジンー5 - カルボキサミド

【化79】

【0195】TLC:Rf C0.50 (酢酸エチル):

NMR (0MSO- d_6): δ 10.97 (s, 1H), 8.73 (s, 1 H), 8.20 (brs, 1H), 7.56 (brs, 1H), 7.24-7.18 (s, 1 H), 6.80-6.68 (s, 3H), 5.12 (s, 2H), 3.88 (s, 3H), 3.31 (s, 3H), 1.69 (s, 3H),

【0196】実施例1 (60)

1, 3-ジメチル-4-(3-((ヒドロキシイミノ) メチル) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリ ジン-5-カルポキサミド

【化80】

【0197】TLC:Rf 0.4 (クロロホルム:メタ ノール=8:1):

NMR (DMSO-d_o): δ 11.23 (s, 1H), 11.00 (s, 1 H), 8.75 (s, 1H), 8.22 (br, 1H), 8.07 (s, 1H), 7.57 (br, 1H), 7.37-7.28 (m, 3H), 7.14-7.09 (m, 1H), 3. 88 (s, 3H), 1.66 (s, 3H).

【0198】実施例1(61)

1, 3-ジメチルー4-(3-((メトキシイミノ)メ チル)フェニルアミノ)ピラゾロ[5, 4-b]ピリジン-5-カルボキサミド

【化81】

【0199】TLC:Rf で#87 (クロロホルム:メタ ノール=8:1):

NMR (DMSO-d_o) : δ 11.01 (s, 1H), 8.75 (s, 1 H), 8.21 (br, 1H), 8.17(s, 1H), 7.57 (br, 1H), 7.3 8-7.31 (m, 3H), 7.16-7.11 (m, 1H), 3.88 (s, 3H), 3.84 (s, 3H), 1.65 (s, 3H),

【0200】実施例1 (62)

1, 3-ジメチル-4-(3-((アミノイミノ)メチル)フェニルアミノ)ピラゾロ[5, 4-b]ピリジン-5-カルボキサミド

【化82】

【0201】TLC:Rf 8.47 (クロロホルム:メタ

ノール=8:1);

NMR (DMSO- d_0): δ 10.99 (s, 1H), 8.74 (s, 1 H), 8.20 (br, 1H), 7.66 (s, 1H), 7.56 (br, 1H), 7.3 0-7.16 (m, 3H), 6.99-6.96 (m, 1H), 6.77 (s, 2H), 3.88 (s, 3H), 1.64 (s, 3H),

【0202】実施例1(63)

1, 3-ジメチル-4-(3-シアノフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド 【化83】

[0203] TLC:Rf $0.38^{\rm H}$ 特徴 エチル); NMR (DMSO-d_o): δ 10.83 (s, 1H), 8.76 (s, 1 H), 8.23 (tr, 1H), 7.60(br, 1H), 7.56-7.44 (m, 3 H), 7.41-7.36 (m, 1H), 3.91 (s, 3H), 1.72 (s, 3 H).

【0204】実施例1 (64)

1, 3 - ジメチルー4 - (3 - ((3 S) - 1 - t - ブ トキシカルボニルビロリジン-3 - イルオキン) フェニ ルアミノ) ピラゾロ [5, 4 - b] ピリジン-5 - カル ポキサミド

【化84】

【0205】TLC:Rf 0.35 (クロロホルム:メタ ノール=9:1);

NMR (CDCl₃): δ 10.59 (s, 1H), 8.54 (s, 1H), 7.20~7.15 (m, 1H), 6.78~6.63 (m, 3H), 6.00~5.70 (b rs, 2H), 4.85~4.79 (m, 1H), 4.00 (s, 3H), 3.60~3.4 (o (m, 4H), 2.20~2.00 (m, 2H), 1.78 (s, 3H), 1.46 (s, 9H).

【0206】実施例1 (65)

1, 3-ジメチル-4-(3-((3S)-1-アセチ ルビロリジン-3-イルオキシ) フェニルアミノ) ピラ ソロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド 【化85】

【0207】TLC: Rf 0.26 (クロロホルム: メタ ノール=9:1):

NMR (CDCl₃): 5 10.61, 10.58 (s, 1H), 8.66, 8.56 (s, 1H), 7.23-7.15 (m, 1H), 6.80-6.70 (m, 1H), 6.65-6.61 (m, 2H), 6.00-5.80 (br, 2H), 4.95-4.82 (m, 1H), 4.00 (s, 3H), 3.80-3.50 (m, 4H), 2.32-1.95 (m, 2H), 2.08, 2.04 (s, 3H), 1.79, 1.78 (s, 3H),

【0208】実施例1 (66)

1-ベンチル-3-メチル-4-(3-メトキシフェニ ルアミン) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カル ポキサミド 【化86]

【0209】TLC:Rf 0.46 (ヘキサン:酢酸エチル=2:3);

NMR ($OMSO-d_o$): δ 10.92 (s, 1H), 8.70 (s, 1H), 8.18 (br, 1H), 7.54 (br, 1H), 7.23-7.17 (m, 1H), 6.71-6.7 (m, 2H), 6.65-6.61 (m, 1H), 4.26 (t, J=7.2 Hz, 2H), 3.69 (s, 3H), 1.84-1.73 (m, 2H), 1.69 (s, 3H), 1.36-1.13 (m, 4H), 0.82 (t, J=7.1 Hz, 3H), 3.92 (t, J=7.1 Hz, 3H), 3.93 (t, J=7.1 Hz, 3H), 3.94 (t, J=7.1 Hz, 3H), 3.94 (t, J=7.1 Hz, 3H), 3.94 (t, J=7.1 Hz, 3H), 3.95 (t, J=7.1 Hz,

【0210】実施例1 (67)

1-シクロプロピルメチル-3-メチル-4-(3-メ トキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジ ン-5-カルボキサミド

【化87】

【0211】TLC:Rf 0.44 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

$$\begin{split} & \text{NMR} \quad \text{(DMSO-d_6)} \quad : \quad \delta \quad \text{11.25} \quad \text{(bs, 1H), 8.75} \quad \text{(s, 1} \\ & \text{H), 8.30} \quad \text{(bs, 1H), 7.64} \quad \text{(bs, 1H), 7.25} \quad \text{(t. J} = 7.8 \\ & \text{Hz, 1H), 6.84-6.66} \quad \text{(m, 3H), 4.20} \quad \text{(d, J} = 7.2 \text{Hz, 2} \\ & \text{Hy, 3.72} \quad \text{(s, 3H), 1.68} \quad \text{(s, 3H), 1.35-1.20} \quad \text{(m, 1H), 0.56-0.36} \quad \text{(m, 4H), 0.56-0.36} \quad \text{(m, 4H$$

【0212】実施例1(68)

1-シクロプロピルメチル-3-エチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-b] ピリジン-5-カルボキサミド

【化88】

【0213】TLC:Rf 0.45 (クロロホルム:メタ ノール=10:1);

$$\begin{split} & \text{NMR} \;\; \text{(DMSO-d_0)} \;\; \cdot \; \delta \;\; 10.87 \;\; (s, \; 1\text{H}), \;\; 8.72 \;\; (s, \; 1\text{H}), \;\; 8.20 \;\; (s, \; 1\text{H}), \;\; 7.57 \;\; (s, \; 1\text{H}), \;\; 7.19 \;\; (t, \; \; J = 8.1 \;\; 1\text{Hz}, \;\; 1\text{Hb}), \;\; 6.74 = 6.56 \;\; (s, \; 3\text{H}), \;\; 4.19 \;\; (d, \; \, J = 7.2 \text{Hz}, \;\; 2\text{H}), \;\; 3.70 \;\; (s, \; 3\text{H}), \;\; 2.01 \;\; (q, \; \, J = 7.5 \;\; \text{Hz}, \;\; 2\text{H}), \;\; 1.35 - 1.20 \;\; (s, \; 1\text{H}), \;\; 0.94 \;\; (t, \; \, J = 7.5 \;\; \text{Hz}, \;\; 3\text{H}), \;\; 0.54 = 0.35 \;\; (s, \; 4\text{H}). \end{split}$$

【0214】実施例1 (69)

1, 3 - ジメチルー4 - (3 - ((3S) - 1 - メシル ピロリジン - 3 - イルオキシ)フェニルアミノ)ピラゾ ロ[5, 4 - b]ピリジン - 5 - カルポキサミド 【化89】

【0215】TLC:Rf 0.31 (クロロホルム:メタ

 $2-\nu = 9:1):$

NMR (DMSO- d_0): δ 10.93 (s, 1H), 8.73 (s, 1 H), 8.25–8.15 (brs, 1H), 7.60–7.45 (brs, 1H), 7.21 (t, J = 9.0 Hs, 1H), 6.73–6.65 (m, 3H), 5.04–4.99 (m, 1H), 3.87 (s, 3H), 3.52 (dd, J = 11.7, 4.2 Hz, 1H), 3.40–3.25 m, 3H), 2.85 (s, 3H), 2.22–2.00 (m, 2H), 1.68 (s, 3H),

【0216】実施例2

1, 3-ジメチルー4- (N-メチル-N- (3-メト キシフェニル) アミノ) ビラゾロ [5, 4-b] ピリジ ン-5-カルボキサミド

【化90】



【0217】実施例1で製造した化合物(100mg)の無水トルエン(10mL)一無水でトニトリル(5 mL)が設定、アルゴンガス気流下0でで、酸化銀(112mg)およびヨウ化メチル(568mg)を加え、盆温で15時間接針した、反応気物をセライトでろ過 この液を放圧下譲縮した。残症をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1)で構製し、下記物性値を有する本発明化合物(98mg)を得た。

TLC: Rf 0.36 (クロロホルム: メタノール=9:1):

NMR (DMSO-d_o): δ 8.64 (s, 1H), 7.62 (brs, 1 H), 7.43 (brs, 1H), 7.03 (t, J = 8.1 Hz, 1H), 6.37 -6.33 (m, 1H), 6.17-6.10 (m, 2H), 3.96 (s, 3H), 3.64 (s, 3H), 3.27 (s, 3H), 2.02 (s, 3H),

【0218】実施例3

1, 3-ジメチル-4-(3-((3S)-ピロリジン -3-イルオキシ) フェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4 -b] ピリジン-5-カルボキサミド 【任91】

【0219】実施例1 (64)で製造した化合物 (300mg) の酢酸エチル (10mL) ーメタノール (10mL) 溶液に10%塩化水素メタノール溶液 (3mL)

を加えて室温で15時間撹拌した。反応混合物を減圧下 H), 8.23-8.12 (brs, 1H), 7.63-7.45 (brs, 1H), 7.21-濃縮した。残渣を飽和炭酸ナトリウム水溶液でpH11 に調整後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和炭酸ナ トリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、減圧下濃縮し、下記物性値を有する本発明化合物

(125mg) を得た。

TLC: Rf 0.36 (クロロホルム: メタノール: 酢酸 =10:2:1):

NMR (DMS0-d₆): δ 10.93 (s, 1H), 8.73 (s, 1

b] ピリジンー5-カルボキサミド カルボキシメチルセルロースカルシウム (崩壊剤)

・ステアリン酸マグネシウム (潤滑剤) ・微結晶セルロース

【0221】製剤例2

以下の各成分を常法により混合した後、溶液を常法によ り滅菌し、5m1ずつアンプルに充填し、常法により凍

・1、3-ジメチルー4ー(3-メトキシフェニルアミノ)ピラゾロ[5、4b] ビリジン-5-カルボキサミド

・マンニトール 蒸留水

【製剤例】製剤例1 以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中 に50mgの活性成分を含有する錠剤100錠を得た。 ・1, 3-ジメチル-4-(3-メトキシフェニルアミノ) ピラゾロ [5, 4-· · · · · · 0.2 g · · · · · 0.1 g

7.15 (m, 1H), 6.70-6.60 (m, 3H), 4.80-4.75 (m, 1

H), 3.87 (s, 3H), 3.31 (brs, 1H), 2.98-2.63 (m, 4

H), 1.98-1.82 (m, 1H), 1.70-1.60 (m, 1H), 1.67 (s,

[0220]

· · · · · 4.7 g 結乾燥し、1アンプル中20mgの活性成分を含有する アンプル100本を得た。

· · · · · 2.0 g

·····20 g

· · · · 1000m 1

フロントページの続き

(51) Int. C1. 7		識別記号	FI		テーマコート* (参考)
A 6 1 P	3/10		A 6 1 P	3/10	
	9/10			9/10	
	11/00			11/00	
	11/06			11/06	
	13/12			13/12	
	17/00			17/00	
	17/06			17/06	
	19/10			19/10	
	25/16			25/16	
	25/24			25/24	
	25/28			25/28	
	27/16			27/16	
	29/00			29/00	
		101			101
	31/04			31/04	
	35/02			35/02	
	37/00			37/00	
	37/08			37/08	
	43/00	111		43/00	111

Fターム(参考) 4C065 AA01 AA04 BB05 CC02 CC03 CC04 CC05 CC09 DD03 EE02 HH08 JJ06 KK02 KK09 PP06 PP07 PP08 PP09 PP10 PP11 PP12 PP13 4C086 AA03 CB05 NA14 ZA02 ZA33 ZA34 ZA36 ZA59 ZA66 ZA70

ZA75 ZA81 ZA89 ZA97 ZB07 ZB13 ZB15 ZB27 ZB35 ZC20

ZC35